

Kapevac vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Duck plague virus, strain Jansen, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Kapevac vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házikakas

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

házikakas

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01BD01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

100 adag vakcinát tartalmazó 10 ml-es üvegben gumidugóval és alumínium kupakkal lezárva oldószer: 100 ml, brómbutil gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium kupakkal lezárt műanyag palack (LDPE), 5 vagy 20 palack kartondobozban oldószer 25 Celsius fok alatt tárolandó

500 adag vakcinát tartalmazó 20 ml-es üvegben gumidugóval és alumínium kupakkal lezárva oldószer: 500 ml, brómbutil gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium kupakkal lezárt műanyag palack (LDPE), 5 vagy 20 műanyag palack kartondobozban oldószer 25 Celsius fok alatt tárolandó

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/01/1979

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/01/1979

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat